**FORNITURA DEL FRAZIONATORE SISTEMA DI INIEZIONE AUTOMATICO** **DA DESTINARE ALLA U.O.C. MEDICINA NUCLEARE DELL ’A.O.R.N. “S.G. MOSCATI” DI AVELLINO**

**Capitolato Speciale d’Appalto**

# Art. 1 – Oggetto dell’appalto

1. L'appalto ha per oggetto la fornitura, tramite procedura di acquisto da destinare alla U.O.C. Medicina Nucleare dell’Azienda Ospedaliera San Giuseppe Moscati, Contrada Amoretta, 83100 di Avellino e prevede la fornitura di:

# FRAZIONATORE SISTEMA DI INIEZIONE

# CPV 33194100-7

# Art. 2 – Caratteristiche tecniche della fornitura

1. I presidi richiesti sono:

|  |
| --- |
| FORNITURA E POSA IN OPERA DI ATTREZZATURE SANITARIE |
| UOC Medicina Nucleare |
| Frazionatore Sistema di iniezione automatico |
| **(1) caratteristiche e prestazioni essenziali richieste** |
| Sistema di iniezione automatico con le seguenti caratteristiche minime:   * Sistema di iniezione automatico con possibilità di funzionamento e movimentazione tramite batteria interna con ampia autonomia e minimo ingombro * Dotato di un sistema di impostazione e controllo del volume e dell’attività del radiofarmaco da iniettare * Elevate accuratezza e riproducibilità della dose di radiofarmaco somministrata * Elevato range di iniezione del radiofarmaco in attività e concentrazione * Minimo spreco del radiofarmaco durante le fasi iniziali di carico * Sistema di contenimento dei vials di semplice accesso per le procedure giornaliere di caricamento completo di tutti gli accessori per il corretto caricamento della dose di radiofarmaco * La dose somministrata deve attraversare un filtro sterile * Elevate accuratezza e riproducibilità della dose di radiofarmaco somministrato * Software e consolle di gestione dello strumento intuitivo e di facile utilizzo * Dotato di interfaccia di connessione DI- COM verso ii sistema RIS/PACS aziendale e di tutte le licenze software necessarie all' integrazione e funzionamento con ii gestionale della radiofarmacia * Il sistema deve consentire la riduzione al minimo delle emissioni per gli operatori e contemporaneamente ottimizzare ii flusso lavorativo garantendo un elevato numero di prestazioni ed elevati standard radioprotezionistici per operatori e pazienti * Presenza di segnalazioni durante il ciclo lavorativo * Dotato di sistema di caricamento del vial del radiofarmaco rapido e di facile utilizzo * Possibilità di somministrazione del radiofarmaco ottimizzata, mantenendo I' operatore a distanza (per esempio tramite sistema di * controllo wireless o altro dispositivo) * Facilità ed ergonomia d'uso con particolare riguardo alle operazioni di pulizia e sanificazione di tutte le parti * La preparazione a freddo della strumentazione deve essere la più semplice e rapida possibile * Garanzia e manutenzione per 24 mesi * kit di consumabili (da quotare) * Tempi di consegna (specificare) * L'apparecchiatura dovrà rispondere a tutte le norme in materia di salute e sicurezza dei lavoratori |
| (2) opzioni ed accessori (per entrambi i sistemi) |
| * Quotazione analitica di strumenti opzionali * Descrizione e quotazione analitica di eventuali altri moduli implementabili * Quotazione analitica di tutti gli accessori usurabili e/o consumabili |
| (3) questionario tecnico |
| Descrivere in modo puntale tutti i requisiti di minima sopraindicati, riportando le soluzioni proposte per ogni punto. |
|  |

1. Prestazioni sostanzialmente differenti, in senso peggiorativo, rispetto ai requisiti richiesti, comporteranno l’esclusione dalla gara per ragioni tecniche. I valori numerici riportati in tale sezione sono da considerarsi in termini indicativi e non puntuali, nel senso che questa Azienda potrà considerare ammissibili, a sua discrezione, valori marginalmente diversi da quelli richiesti.
2. Le opzioni e gli accessori specificatamente richiesti, nonché quelli che la Ditta riterrà di includere a completamento dell’offerta dovranno essere descritti e quotati singolarmente. L’Azienda si riserva di utilizzare queste informazioni sia nella formulazione del giudizio qualitativo che nella definizione economica della configurazione equivalente.
3. La configurazione offerta dovrà essere dettagliata con l’indicazione puntuale di ogni codice del Produttore costituenti il bene/sistema
4. La risposta al questionario tecnico dovrà essere resa nel medesimo ordine della presente scheda tecnica, puntualmente comprovata da idonee attestazioni del Produttore e la dichiarazione resa dovrà essere facilmente riscontrabile nell’ambito delle schede tecniche a corredo, indicando il riferimento della pagina o del documento corrispondente

Tali caratteristiche sono da intendersi vincolanti in termini di requisiti minimi dei sistemi; caratteristiche o prestazioni inferiori a quelle minime comporteranno l’esclusione dell’offerta laddove alcune prestazioni o funzionalità fra quelle indicate fra le caratteristiche minime dovessero essere di esclusiva pertinenza di un marchio di produzione, sono da intendersi “o equivalenti”, secondo quanto previsto dalla legge.

1. Le attrezzature oggetto della fornitura devono possedere i seguenti requisiti generali:
2. completezza: le apparecchiature devono essere fornite complete di ogni parte, con adeguata dotazione di accessori, per il regolare e sicuro funzionamento;
3. sicurezza: le apparecchiature dovranno possedere tutti i dispositivi di sicurezza per evitare danni a paziente, operatori, ed alle stesse attrezzature.
4. Il Fornitore si assume piena e incondizionata responsabilità che tutti i beni forniti (loro componenti od accessori) siano pienamente conformi a tutte le normative giuridiche e tecniche applicabili al prodotto, direttamente o indirettamente, riferite ai prodotti ed all’utilizzo che di essi fa l’utilizzatore.

### **2.1 Apparecchiatura**

La consegna delle attrezzature, completa di ogni accessorio ordinato, si intende porto franco fino al definitivo posizionamento, istallazione ivi compreso l'allacciamento alle fonti di alimentazioni (“pronto all’uso”) presso il reparto destinatario. Inoltre, l'apparecchiatura consegnata deve essere nuova di fabbrica, di prima installazione, di ultima generazione, aggiornata all’ultima release immessa in commercio all’atto dell’ordinativo di fornitura del modello offerto, e “pronta all’uso”.

La consegna deve essere comprensiva di ogni relativo onere e spesa, compresi quelli di imballaggio, trasporto, facchinaggio, consegna al piano, posa in opera “chiavi in mano”, asporto dell’imballaggio (l’asporto dell’imballaggio deve essere effettuato in conformità a quanto previsto dal D.Lgs. n. 152/2006 e ss.mm.ii.)

# Art. 3 – Conformità della fornitura oggetto del presente capitolato a disposizioni legislative e norme tecniche di settore ove applicabili

1. Le attrezzature e gli accessori ad esse dedicati dovranno essere realizzati in conformità a quanto previsto:
2. Dal Regolamento UE 2017/745 in materia di Dispositivi Medici;
3. Dalla Direttiva 93/42/CEE, dalla Direttiva 90/385/CEE e ss.mm.ii. quali la Direttiva 2007/47/CEE.

Gli operatori economici offerenti dovranno presentare dichiarazione di conformità alle Direttive e ai Regolamenti citati.

1. Il dispositivo medico oggetto della fornitura dovrà essere conforme alle norme EN 60601-1 (CEI 62-5).

# Art. 4 – Descrizione della fornitura e condizioni di espletamento delle attività

1. La fornitura di cui all’art. 1 ha esecuzione presso la alla U.O.C. Medicina Nucleare dell’Azienda Ospedaliera San Giuseppe Moscati di Avellino.
2. L’appaltatore deve garantire le seguenti attività: logistica, posa in opera delle apparecchiature presso la U.O. di destinazione, collaudo in contraddittorio con il personale utilizzatore e del Servizio di Ingegneria Clinica, nonché provvedere all’espletamento per tutto il periodo contrattuale dell’esecuzione del piano di manutenzione preventiva e straordinaria **full risk** *(24 mesi)* come dà indicazioni del fabbricante. Il fornitore dovrà provvedere all’espletamento di specifiche sessioni formative per il personale utilizzatore con rilascio di certificazione. Al termine della posa in opera delle attrezzature, dovrà essere cura del fornitore provvedere al trasporto, scarico, raccolta differenziata e smaltimento degli imballi.

# Art. 5 – Documentazione tecnica richiesta nell’istanza di partecipazione

La documentazione tecnica dovrà essere composta, a pena di esclusione, dalla seguente documentazione:

1. Scheda tecnico descrittiva dei prodotti offerti, redatta in lingua italiana;
2. Ogni informazione descrivendo in modo puntuale la rispondenza ai requisiti richiesti;
3. Relazione sull’apparecchiatura proposta e sulla manutenzione full risk da assicurare per il periodo di validità del contratto;
4. Piano per la formazione del personale utilizzatore;
5. Eventuale classificazione (CND, CIVAB, RDM etc.);
6. Dichiarazione che le apparecchiature ed i consumabili siano rispondenti alle normative giuridiche e tecniche vigenti;
7. Manuale d’uso dei prodotti presentati in lingua italiana.

Per ciascun prodotto è fatto obbligo descrivere per ogni requisito/attrezzatura di minima richiesto, la soluzione proposta.

# Art. 6 – Obblighi a carico dell’appaltatore

L’appaltatore dovrà provvedere a:

1. Fornire ed installare le apparecchiature offerte, incluse eventuali modifiche strutturali e degli impianti funzionali all’installazione.
2. Fornire un periodo di garanzia full risk decorrente dal rilascio del verbale di collaudo di accettazione, redatto in contraddittorio con il personale utilizzatore e il Servizio di Ingegneria Clinica. Tale garanzia full risk dovrà essere omnicomprensiva nulla escluso per parti di ricambio necessarie al corretto funzionamento delle apparecchiature, manutenzione programmata come previsto dal produttore, manutenzione correttiva, verifiche di sicurezza con periodicità almeno annuale e verifiche funzionali periodiche.
3. Garantire la formazione e l’addestramento del personale all’uso delle apparecchiature fornite

### **6.1 Consegna e installazione**

La ditta aggiudicataria dovrà effettuare la consegna a proprio rischio e con carico delle spese di qualsiasi natura, concordando preventivamente la stessa con la UO di Ingegneria Clinica dell’Azienda Ospedaliera (tel/fax 0825-203155), con il quale stabilire tempi e modalità di installazione, di collaudo e della formazione al personale utilizzatore mediante la fornitura di un cronoprogramma che dovrà essere condiviso anche con la U.O. destinataria dei dispositivi, avendo cura di indicarne eventuali requisiti particolari per la movimentazione e l’immagazzinamento temporaneo. Le attività di consegna delle Apparecchiature nei luoghi e nei locali indicati dall’Amministrazione, si intendono comprensive di ogni relativo onere e spesa, ivi compresi a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, quelli di imballaggio, trasporto, facchinaggio, posa in opera, installazione, asporto dell’imballaggio.

**La consegna ed il collaudo di tutte le apparecchiature deve essere effettuata entro 15 giorni solari dalla data di ricezione dell’ordinativo.**

**Il collaudo** dovrà essere effettuato **al termine dell’installazione**, salvo diverso accordo con l’Amministrazione Contraente, pena l’applicazione delle penali.

Fermo il termine che precede, l’Amministrazione concorderà con congruo anticipo la data per il collaudo e consisterà, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, nella:

* + 1. Verifica di corrispondenza tra quanto riportato nella offerta tecnica (ad esempio: marca, modello, …) e quanto installato;
    2. Accertamento della presenza di tutte le componenti dell’Apparecchiatura, compresi software ed eventuali dispositivi accessori;
    3. Verifica della conformità tra i requisiti tecnici posseduti dalle Apparecchiature, con quelli dichiarati ed emersi in sede di offerta;
    4. Verifica della conformità dell’Apparecchiatura ai requisiti e alle caratteristiche tecniche previsti dalle norme di legge;
    5. Esecuzione delle verifiche di sicurezza elettrica generali e particolari conformemente a quanto previsto dalle norme CEI generali e particolari di riferimento, che a discrezione dell’Amministrazione possono in alternativa essere eseguite da suo personale di fiducia.

Il Fornitore dovrà produrre in sede di collaudo la certificazione dell’azienda di produzione attestante la data di fabbricazione, il numero di matricola progressivo e le dichiarazioni di conformità attestanti la rispondenza dell'Apparecchiatura fornita alle vigenti norme di sicurezza. Il Fornitore, a proprio carico, dovrà procurare gli eventuali dispositivi/attrezzature/oggetti test che dovessero essere necessari ai fini del collaudo. Tutte le operazioni consigliate nei manuali tecnici si intendono obbligatorie per il Fornitore.

Le Apparecchiature sono da considerarsi collaudate con esito positivo quando tutti i componenti sono collaudati con esito positivo. Delle suddette operazioni verrà redatto apposito “**Verbale di collaudo”,** firmato dall’Amministrazione Contraente e controfirmato dal Fornitore.

In caso di collaudo positivo, le Apparecchiature verranno considerate a tutti gli effetti idonee ed operative e la data del relativo verbale verrà considerata quale *“Data di accettazione delle apparecchiature”*. Il collaudo positivo non esonera comunque il Fornitore per eventuali difetti ed imperfezioni che non siano emersi al momento del collaudo, ma vengano accertati in seguito. Le prove di collaudo devono concludersi entro 10 (dieci) giorni solari dal loro inizio, salvo diverso accordo con l’Amministrazione Contraente.

Tutti gli oneri sostenuti per la fase di collaudo saranno da considerarsi a carico del Fornitore.

### **6.2 Formazione degli operatori**

Al fine di semplificare e di rendere più rapido l’apprendimento del funzionamento della nuova Apparecchiatura, il Fornitore dovrà procedere alla formazione del personale sanitario (tecnico e/o infermieristico e/o medico) in un numero di ore indicato in offerta tecnica e nei tempi concordati con l’Amministrazione.

### **6.3 Assistenza tecnica e manutenzione**

#### **6.3.1 Modalità e condizioni di assistenza**

Preso atto della necessità di garantire il buon funzionamento e la conservazione in efficienza delle apparecchiature offerte, è richiesta la formulazione di un contratto di manutenzione *full risk*, che dovrà comprendere:

1. Manutenzione preventiva programmata;
2. Manutenzione correttiva su chiamata in numero illimitato;
3. Fornitura di tutte le parti di ricambio necessarie al corretto funzionamento delle apparecchiature.

La Ditta concorrente dovrà indicare dettagliatamente le modalità di esecuzione del servizio di assistenza tecnica, ed in particolare:

* 1. Il tempo di intervento garantito (intervallo di tempo che intercorre fra il momento in cui il guasto è stato individuato ed il momento nel quale si inizia l’intervento di manutenzione);
  2. Il piano di manutenzione programmata, con il numero annuo di visite di manutenzione preventiva;
  3. La sede del centro di assistenza, con relativi recapiti;

Tutte le richieste di intervento perverranno al Fornitore da parte del Servizio di Ingegneria Clinica, al quale dovranno essere trasmessi i documenti relativi alle manutenzioni effettuate (sia correttive che programmate) per il tracciamento delle attività e il relativo controllo del rispetto delle condizioni contrattuali.

Qualora il Fornitore di assistenza tecnica non coincida con l’aggiudicatario della fornitura, il primo dovrà obbligatoriamente sottoscrivere il contratto per accettazione degli impegni di assistenza nel periodo indicato.

Al termine di ogni intervento, è fatto obbligo al Fornitore di redigere un apposito Rapporto di Lavoro (RIT) secondo le norme tecniche e giuridiche vigenti in Italia e nella Comunità Europea.

Il Fornitore deve garantire per tutta la durata del contratto il medesimo livello qualitativo dell’apparecchiatura come accertato all’atto del collaudo con esito positivo; in caso di decadimento delle prestazioni di uno o più componenti, esplicitato dall’utilizzatore, non risolvibile con normali interventi di manutenzione, il Fornitore provvederà a sostituirli con componenti nuovi ed originali, identici o migliori rispetto alla fornitura originale.

**Art. 7–Durata e importo del contratto**

Il contratto ha la durata di **24 mesi,** a decorrere dalla data di collaudo con esito positivo.

L’importo stimato per la fornitura è di **€ 100.000,00 + IVA** è da intendersi comprensivo di fornitura, installazione ed ogni materiale accessorio necessario al corretto impiego dei sistemi offerti.

# Art. 8 – Penali

In caso di inadempienza contrattuale, l’Amministrazione applicherà le penalità di cui al presente paragrafo anche cumulativamente, salvo causa forza maggiore.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **DESCRIZIONE**  **ATTIVITA’** | **PENALE** | | |
| **1^ SOGLIA** | **2^ SOGLIA** | **RISOLUZIONE DEL CONTRATTO** |
| Consegna, istallazione apparecchiatura e relativi accessori | fino al 5° giorno di ritardo sarà applicato lo 0,5 (zerovirgolacinque) per mille del Valore dell’appalto per ogni giorno di ritardo rispetto a quanto previsto in gara | dal 6° al 30° giorno di ritardo sarà applicato l’1 (uno) per mille del Valore dell’appalto per ogni giorno di ritardo rispetto a quanto previsto in gara | Oltre il 30° giorno di ritardo nella consegna rispetto a quanto previsto in gara, l’Amministrazione contraente procederà alla risoluzione contrattuale |
| Collaudo apparecchiatura e relativi accessori | fino al 5° giorno di ritardo sarà applicato lo 0,5 (zerovirgolacinque) per mille del Valore dell’appalto per ogni giorno di ritardo rispetto a quanto previsto in gara | dal 6° al 10° giorno di ritardo sarà applicato l’1 (uno) per mille del Valore dell’appalto per ogni giorno di ritardo rispetto a quanto previsto in gara | Oltre il 11° giorno di ritardo rispetto a quanto previsto in gara, l’Amministrazione contraente procederà alla risoluzione contrattuale |
| Formazione | fino al 5° giorno di ritardo sarà applicato lo 0,5 (zerovirgolacinque) per mille del Valore dell’appalto per ogni giorno di ritardo rispetto a quanto previsto in gara | dal 6° giorno di ritardo sarà applicato l’1 (uno) per mille del Valore dell’appalto per ogni giorno di ritardo rispetto a quanto previsto in gara |  |
| Servizio di garanzia, assistenza tecnica e manutenzione Full-risk | fino al 2° giorno di ritardo sarà applicato lo 0,5 (zerovirgolacinque) per mille del Valore dell’appalto per ogni giorno di ritardo rispetto a quanto previsto in gara | dal 3° giorno di ritardo sarà applicato l’1 (uno) per mille del Valore dell’appalto per ogni giorno di ritardo rispetto a quanto previsto in gara |  |
| Ulteriori penalità non previste sopra | fino al 10° giorno di ritardo sarà applicato lo 0,1 (zerovirgolauno) per mille del Valore dell’appalto per ogni giorno di ritardo rispetto a quanto previsto in aggiudicazione | dal 11° giorno di ritardo sarà applicato lo 0,5 (zerovirgolacinque) per mille del Valore dell’appalto per ogni giorno di ritardo rispetto a quanto previsto in aggiudicazione |  |
|  |  | L'Amministrazione procederà alla risoluzione contrattuale, qualora le penali applicate al Fornitore, anche in periodi diversi complessivamente considerate, dovessero raggiungere il 10% del valore economico dell'appalto |

N.B. Sarà considerato ritardo nella fornitura anche una difformità per quantità e qualità dei beni ordinati rispetto al consegnato